PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

64-056707

(43)Date of publication of application: 03.03.1989

(51)Int.Cl.

CO8F 8/44

(21)Application number: 62-213753

(71)Applicant:

SEKISUI PLASTICS CO LTD

(22)Date of filing:

26.08.1987

(72)Inventor:

ISOMI KOICHI

(54) PRODUCTION OF WATER-ABSORPTIVE RESIN

(57)Abstract

PURPOSE: To efficiently obtain the titled resin outstanding in water—absorption characteristics and gel strength, useful as e.g. sanitary articles, by treating powdery water—absorptive resin using each specific aluminum compound and crosslinking agent in the presence of a polyhydric alcohol and water.

CONSTITUTION: The objective resin can be obtained by treating, in the presence of a polyhydric alcohol (e.g. ethylene glycol, propanediol, hexanetriol) and water, powdery water—absorptive resin carrying carboxyl or carboxylate group (e.g. polyacrylic acid, copolymer from acrylic acid and acrylic acid salt) using an aluminum compound reactive with said water—absorptive resin (e.g. aluminum hydroxide gel formed by reaction between an aluminum salt and aluminate) and a crosslinking agent having two or more functional groups reactive with said resin (e.g. ethylene glycol diglycidyl ether).

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

This Page Blank (uspto)

① 特許出願公開

⑫ 公 開 特 許 公 報(A)

昭64-56707

MInt Cl.4

識別記号

庁内整理番号

匈公開 昭和64年(1989)3月3日

C 08 F 8/44 MHV

7311-4J

審査請求 未請求 発明の数 1 (全9頁)

吸水性樹脂の製造方法 60発明の名称

> 頤 昭62-213753 ②特

願 昭62(1987)8月26日 29出

四発 明 老

見 礙

浩 一

弘勝

奈良県大和高田市幸町7-12-102

頣 積水化成品工業株式会 の出

奈良県奈良市南京終町1丁目25番地

社

勿代 理 人 弁理士 亀井 外1名

1. 苑明の名称

吸水性樹脂の製造方法

- 2. 特許請求の範囲
 - 多価アルコールおよび水の存在下に、 カルボキシル茲またはカルボキシレート 基を有する粉末状吸水性樹脂を、波吸水 性樹脂と反応し得るアルミニウム化合物 および該吸水性樹脂と反応し得る2以上 の官能基を有する架構剤を用いて処理す ることを特徴とする吸水性樹脂の製造方
 - 吸水性樹脂が、ポリアクリル酸系吸水 性樹脂である上記特許請求の範囲第1項 記載の吸水性樹脂の製造方法。
 - 3. ポリアクリル酸系吸水性樹脂が、主動 に少なくともアクリル酸またはアクリル 酸アルカリ企風塩のモノマール位を有す る重合体である上記特許請求の範囲第2 項記載の吸水性樹脂の製造方法。

- アルミニウム化合物が、水酸化アルミ ニウムである上記特許額求の範囲第1項 記載の吸水性樹脂の製造方法。
- 水酸化アルミニウムが、アルミニウム 塩とアルミン酸塩、またはアルミニウム 塩とアルカル金属水酸化物との反応によ り生成する水酸化アルミニウムゲルであ る上記特許請求の範囲第4項記載の吸水 性切脂の製造方法。
- 6. 架橋削が、エポキシ化合物である上記 特許請求の範囲第1項記載の吸水性樹脂 の製造方法。
- 3. 発明の詳細な説明

< 産業上の利用分野 >

木発明は吸水性樹脂の製造方法に関し、より詳 細には、吸水特性およびゲル強度に優れる吸水性 樹脂を効率的に製造することができる吸水性樹脂 の刺激方法に関する。

<従来技術及び発明が解決しようとする問題点> 近年、衛生用品、医渠、化粧品、農業、食品、

特開昭64-56707(2)

土水建築、家庭用品等の分野で、吸水材および保 水材として、水分を高度に吸収できる吸水性樹脂 が利用されている。このような吸水性樹脂として は、架橋ポリエチレンオキシド、架橋ポリピニル アルコール、架構型ポリアクリル酸およびその塩、 セルロース・アクリル酸グラフト共近合体および その塩、澱粉ーアクリロニトリルグラフト共重合 体の加水分解物等が知られている。また、吸水後 のゲル強度および保水性を高めるため、アクリル 酸やアクリル酸アルカリ金属塩と、上記モノマー と共重合性を有する架構性モノマーとを共重合す ることによりゲル強度の大きな吸水性樹脂を製造 する試みがある。しかしながら、反応系のPH等 によっても、上記各アクリル酸系モノマーと架機 性モノマーとの反応性比が変動したりするため、 共重合性に問題がある。また、均一な組成および 型抵密度を有する吸水性樹脂を得たり、残留モノ マー渡皮を低下させるには、反応系の温度やpH 等の調整を厳密に行なわなければならず、生産性 を高めることが困難である。また、上記のように

して得られた含水ゲルを乾燥、粉砕して粉末状の吸水性樹脂を製造する場合、含水ゲルが親水性、保水性に営み、かつ架構しているため、水分の脱離が容易でなく、乾燥工程において多大の熱量を必要とし経済的でない。 さらには、上記の方法によると、架橋性モノマーの架橋皮により吸水性と高のゲル強度の水性樹脂のゲル強度が現合、吸水性樹脂のゲル強度および保水性を高めることが困難である。

また、上記酸系吸水性樹脂は、吸水速度を高めるため、通常粉末の形態で使用されるものの、吸水時に粉末の凝集(ママコ現象)が発生して水との接触面積が小さくなり吸水性樹脂本来の吸水性能を発揮できないという問題がある。

上記の間面を解決するため、粉末状ポリアクリル酸系吸水性樹脂を、水とメタノール等の観水性有機溶媒との混合溶媒に分散し、エチレングリコールジグリシジルエーテル等の架橋剤で架橋する方法(特開昭 57-44 B 2 7号公報参照)や、カルボキシ基を有する粉末状吸水性樹脂を乡価グリシジル

エーテル化合物等の契模剤で架構した吸水性樹脂が知られている(特別昭59-189103 号公報参照)。

しかしながら、前者の方法によれば、メタノール等の有機溶媒を多量に使用するため、架橋処理 後、多量の溶媒を除去するという不経済な工程を 経るものであり、また有機溶媒を使用する関係上、 工業的に安全に製造し難くコスト高となる。

また、後者の吸水性粉脂は、少量の架構剤を粉末状吸水性樹脂等に直接添加しているため、前記架精剤を粉末状吸水性樹脂の表面全体に均一に分布させることが困難であり、周部的に架構過多あるいは架構不足の部分が生じると共に、吸水過程でママコ現象が生じ易く、十分な吸水特性を示さないという問題がある。

また、吸水性能を高めると共に、軽日変化や綴返し使用による吸水特性等の変化を小さくするため、カルボキシ基を有する吸水性樹脂の含水物を、ポリグリシジルエーテル化合物で架橋する方法が知られている(特開昭 82-50305号公银参照)。

しかしながら、上記の方法によると吸水性樹脂

の水分含有量を特定の範囲に調整する必要があるだけでなく、特定量の水分を樹脂に均一に含有樹脂を放棄である。また、吸水性樹脂が含水しているため、架橋型性し易く、場合性の変質を関係を表している。またのでは、水性を発音を収率よく得ることが困難である。また、水分含有量を特定の範囲に対撃である。、有機溶験を用いる逆相懸調査合法を採用する必要がある。

<発明の目的>

本発明は上記問題点に鑑みてなされたものであり、低級アルコール等の有機溶媒を使用することなく、架橋処理時に粉末状吸水性樹脂が凝集してダマにならず均一に架橋処理することができるした、吸水特性等が十分でない吸水性樹脂であって地で、吸水連攻、吸水性等の吸水特性、吸水でのゲル強度、保水性等に優れかつ使用時にママコ現象を生じない吸水性樹脂を効率的かつ安価に製造

できる吸水性樹脂の製造方法を提供することを目的とする。

<問題を解決するための手段>

上記の問題点を解決するため、本発明の吸水性問題点を解決するため、本発明の吸水性問題の設造方法は、多価アルコールと水の存在を付けるが水状吸水性間形を、放吸水性間形と反応を行って、放吸水性間がある。としての処理後、残余の水分を加熱等の手段により除去し、粉末の形状にで好適に使用される。

以下に、本発明を詳細に説明する。

本発明で使用される吸水性が脂としては、カルボキンとおよび/またはカルボキシレート基を有する近合体であればよく、例えば、澱粉ーアクリルはイラフト重合体の加水分解物、澱粉ーアクリル酸グラフト重合体の部分中和物、酢酸ビニルーアクリル酸エステル非重合体のケン化物、カルボキシメチルセルロース、イソブチレンー無

上記の重合体は、架橋したものが好ましく、架橋 物の製造に際しては公知の架橋手段が採用できる。 例えば、N-メチロールアクリルアミド等の架橋 性モノマーと共に共重合した自己架構型重合体の 加熱による自己架橋とか、遊礪般カリカム等の酸 化性を行する触媒を用いるとか、N、N°ーメチ レンピスアクリルアミド、エチレングリコールジ アクリレート等の2個以上の重合性不飽和結合を **分する架橋剤を重合の際に添加することにより行** われる。上記垂合体は、通常アクリル殴および/ またはアクリル酸塩の水溶液に、必要に応じて他 の共正合モノマーおよび上記の架橋剤を添加した 後、正合させることにより製造され、正合後乾燥 するとブロック状になるので、紛砕機により適当 な位径に扮砕される。粒径としては、タイラー (Tyler)模準篩において、好ましくは5~ 400メッシュ、さらに好ましくは10~200 メッシュのものが使用される。なお、乳化血合ま たは懸濁正合によると小さな球状のものが得られ るか、さらに切砕してもよい。

水マレイン酸共正合体、ポリアクリル酸部分中和物、またはこれら近合体の架橋物事が例示される。 上記吸水性樹脂のうち、特に、主領に少なくともアクリル酸またはアクリル酸塩のモノマー単位を 行する重合体または共重合体からなるポリアクリル酸系吸水性樹脂が好ましい。

本 発明で使用される多価アルコールとしては、 エチレングリコール、1、2-プロパンジオール、 1 3-プロパンジオール、ブタンジオール (例 えば、1,2-ブタンジオール、1,3-ブタン ジオール、1,4-プタンジオール、2,3-プ タンジオール等)、ペンタンジオール(例えば、 1, 5-ペンタンジオール、1, 3-ペンタンジ オール、2、3~ペンダンジオール等)、ヘキサ ンジオール(例えば、1,6-ヘキサンジオール、 2、5-ヘキサンジオール等)、2-メチルー2。 4-ペンタンジオール、2-メチルー2、3-ブ タンジオール笹のジオール類:グリセリン、トリ メチロールプロパン、ヘキサントリオール(例え は、1,2,6-ヘキサントリオール、1,3, 5 - ヘキサントリオール等)、トリエタノールア ミン語のトリオール類:ペンタエリスリトール、 ジグリセリン等のテトラオール類:グルコース、 フラノース等のペンタオール類:ソルピット、 ンニット等のヘキサオール類:ショ姫等のオクタ オール類:上記化合物の低級アルキレンオキシド

付加物;低級アルキレンオキシドの共亚合体等が 例示される。これらの多価アルコール類は2種類 以上を混合して用いてもよい。

上記低級アルキレンオキシドとしては、エチレ ンオキシド(以下、EOと記す)、プロピレンオ キシド(以下、POと記す)、プチレンオキシド 節の炭米数2~4のアルキレンオキシドが挙げら れ、これら低級アルキレンオキシドが付加した多 飯アルコール類としては、例えば、ジエチレング リコール、トリエチレングリコール、ポリエチレ ングリコール【平均分子量(以下、MWと記す): 20.0,300,400,600,1000, 2000、6000毎]、ジプロピレングリコー ル、トリプロピレングリコール、ポリプロピレン уип-и [МW:200、400、1000、 2000、4000等]、グリセリン-E0付加 物 [MW:400、600、1000、3000、 4 0 0 0 等]、グリセリン-P 0 付加物 [MW: 400,600,1000,3000,4000 迩] 、グリセリン−E0(50)/P0(50)

た化合物を意味する。

上記の多価アルコールの添加益は、吸水性樹脂に対して、 0 . 0 1 ~ 5 0 近量%であり、好ましくは 0 . 1 ~ 2 0 重量%の範囲であり、さらに好ましくは 1 ~ 1 0 重量%の範囲である。 0 . 0 1

ランダム付加物 [MW: 2600年] 、グリセリンーP0(80)ーE0(20)ブロック付加物 [MW: 3000等]、トリメチロールブロバンーE0付加物、トリメチロールプロバンーP0付加物、ペンタエリスリトールーE0付加物、ソルビットーE0付加物、ソルビットーE0付加物でが例示される。低級アルキレンオキシドの共近合体としては、ランダム共近合体およびプロック共近合体が含まれ、例えば、ポリプロピレングリコールのE0付加物 [MW: 2400、31.00、4000等] が例示できる。

なお、上記化合物中、例えば、グリセリンー EO(50)/ PO(50)ランダム付加物とは、EO50重鉛%および PO50重量%の混合物(重量%はいずれも全アルキレンオキシド基準)とグリセリンとを反応させてランダムに付加させた化合物を意味し、グリセリン- PO(80)ーEO(20)ブロック付加物とは、グリセリンにPO80重量%を付加し次いで EO 20重量%(いずれの重量%も前記と同じ意味)を付加させ

近显%未満では添加効果がみられず、また50重量%を越えると吸水能力の低下または粉末の流動性の低下等が生じ好ましくない。

なお、上記多価アルコール類において、低級ア ルキレンオキシドが付加していない化合物を用い て得られた吸水性樹脂は、吸水前の粉末状吸水性 樹脂の流動性が極めて良好である。

また上記多価アルコールと共に用いられる水は 特に限定されず、例えば、イオン交換水、潴留水、 水道水等が使用でき、使用される水の量は、アル ミニウム化合物を溶解または分散させるに足りる 量またはそれ以上であればよく、通常、アルミニ ウム化合物に対して、1~10倍量(重量)、好 ましくは1~8倍量(重量)、さらに好ましくは 2~6倍量(質量)程度用いられる。

また、アルミニウム化合物としては、吸水性樹脂のカルボキシ茲またはカルボキシレート茲と反応し得るアルミニウム化合物であればよく、これらアルミニウム化合物は接吸水性樹脂の表面の架橋剤として作用する。上記アルミニウム化合物と

上記アルミニウム化合物は、吸水性樹脂に対して 0.1~40 重量%、好ましくは 0.2~20 重量%、さらに好ましくは 0.25~10 重量% 添加される。添加量が 0.1 重量%未満では架橋が不十分でママコ現象等の防止が図れず、また添

シ化合物等が例示される。上記架機関のうち、反 応性等の点から、エポキシ化合物が好ましい。

上記架橋削は、所望する吸水特性、ゲル強度等に応じて適宜量使用されるが、吸水性樹脂100重量部に対して0.01~10重量部、好ましくは0.05~5重量部使用される。架橋削の量が0.01重量部未満では架橋による効果が顕著に現れないばかりか、架橋処理時に粉末状吸水性樹脂が挺集してダマ状の塊となり、均一に処理することが困難となる。また、10重量部を越えると架橋密度が大きくなり吸水倍率が低下する。

本発明の吸水性樹脂の製造方法は、多価アルコールと水の存在下に、カルボキシ越およびが生樹脂と反応し得るアルミニウム化合物および接吸水性樹脂と反応し得る2以上の官能基を行する架橋剤とにより処理することによりである。より具体的には、例えば、多価に吸水性および水の存在下に、粉末化された前記吸水機剤と開と前記のアルミニウム化合物および架機剤と

加量が40重量%を超えると表面の架橋が過度となり吸水量が低下する。

また、吸水性樹脂と反応し得る2以上の官能基 を行する架構削は、吸水性樹脂のカルボキシ茲お よび/またはカルボキシレート基と反応し得るも のであればよい。上紀架福剤としては、グルタル アルテヒド、グリオキザール等のアルテヒド化合 物;2,4-トリレンジイソシアネート、ヘキサ メチレンジイソシアネート等のイソシアネート化 合物;エピクロルヒドリン、エピブロモヒドリン 答のハロエポキシ化合物;エチレングリコールジ グリシジルエーテル、ジエチレングリコールジグ リシジルエーテル、ポリエチレングリコールジグ リシジルエーテル、プロピレングリコールジグリ シジルエーテル、ジプロピレングリコールジグリ シジルエーテル、ポリプロピレングリコールジグ リシジルエーテル、グリセリンジクリシジルエー テル、ポリグリセリンポリグリシジルエーテル、 ペンタエリスリトールポリグリシジルエーテル、 ソルビトールポリグリシジルエーテル等のエポキ

上記混合手段は、特に限定されず、ナウターミキサー、リボンプレンダー、コニカルプレンダー、ヘンシェルミキサー、ライカイ器等の慣用の混合機が使用できる。

上記の処理がされた後、残余の水分は加熱乾燥等の手段により除去されるが、高沸点成分である 多価アルコールは吸水性樹脂に残存する。

上記の工程において、アルミニウム化合物の架 格反応温度は特に限定されないが、通常、窒温か

特開昭64-56707(6)

ら100℃、好ましくは金温から60℃で行われ、
反応時間は1~120分、好ましくは2~30分である。また、前記架が開発した。のででででは、ののででででは、のででででででは、ででででででででででいるが、でいかででででででででいるがでいました。からは0~200℃、好きは0~200℃、好きは30~200℃、好きは30~200℃、好きは30~200℃の温度で行なわれる。

また、乾燥は慣用の乾燥器、例えば、熱風循環 乾燥器、減圧乾燥器等を用い、窒温~150℃、 好ましくは70~120℃にて行われる。なお、 前紀架橋反応に適した湿度で上紀乾燥工程と楽器 工程とを間時に行なってもよい。さらに、混合時 の流動性、架橋特性等を改良するために、塩化カ ルシウム、硝酸亜鉛等を添加してもよい。

なお、架橋剤を用いることなく、多価アルコー

特にゲル強度および保水性に使れる吸水性樹脂を 製造することができる。

なお、本発明において使用される処理液の調製 法のうち好ましい実施態様は、以下の通りである。 (A) アルミニウム化合物として、塩化アルミニ ウムとアルミン酸アルカリ金属塩、例えば、ア ルミン酸ナトリウムを用いる場合

(1) 水に所定量の塩化アルミニウム・6水塩を提件 しながら添加し溶解させる。

(2)次いで、撹拌しながら所定量のアルミン酸ナト リウムを徐々に添加する。

(3) 直ちに白鸝し水酸化アルミニウムが生成し、一旦は枯皮が非常に上昇し流動性を失うが、 撹拌を継続すると用び流動性をもち枯稠な液となる。 通常、20分以上撹拌するのが好ましい。

(4) この液に所定量の多価アルコールおよび架格剤を添加し、似作して均一な液とすることにより、処理液が調整される。なお、多価アルコールおよび架格剤は、当初の水に添加しておいてもよい。
(B) アルミニウム化合物として、塩化アルミニ

ルと水の存在下に、上記アルミニウム化合物にて 処理すると、吸水速定、吸水量等の吸水特性に侵 れる吸水性樹脂が得られるものの、得られた吸水 性樹脂は吸水後のゲル強度および保水性が米だ十 分でない。また、多価アルコールやアルミニウム 化合物の不存在下に架橋削を用いて架橋処理する と、架橋処理時に粉末状吸水性樹脂が凝集してダ マ状になり、均一に架箱処理することが困難であ る。これに対して、多価アルコールと水の存在下 に、アルミニウム化合物および架橋剤を用いて吸 水性樹脂を処理することにより、架橋処理時に粉 宋状吸水性樹脂が凝集してダマ状になることがな く、均一に架楯処理することができ、吸水逋皮、 吸水量等の吸水特性、吸水前の流動性等に優れる だけでなく、特にゲル強度および保水性に優れる 吸水性樹脂を製造することができる。また、吸水 性樹脂に予め架橋構造を導入することなく、上記 処理により事後的に架橋構造を導入することがで きるので、ゲル強皮等が十分でない吸水性樹脂で あっても、上記処理に付すことにより、上記特性、

ウムとアルカリ金属水酸化物、例えば、水酸化 ナトリウムを用いる場合

(1)水に所定量の水酸化ナトリウムを溶解させる。(2)次いで、撹拌しながら所定量の塩化アルミニウム・6水塩を徐々に添加する。

(3)以下、上記 (A) の(3)および(4)と同様に処理する。

このようにして調整された処理液は、該処理液 100重量部に対して、初末状吸水性材脂 100 ~750重量部、好ましくは 150~500重量 部の割合で使用するのが好ましい。また、上記の 処理液は、静壓すると水酸化アルミニウムが沈降 し分離するので、使用時には複粋し分散させた状態で使用するのが好ましい。

本発明の製造方法で得られた吸水性問胎は扮末状で使用され、その粒子径は、タイラー機準確において5~500メッシュ程度、好ましくは10~200メッシュである。又、必要に応じて、微粉末シリカ、滑石等の流動性補助剤、増量剤、酸化防止剤、防カビ剤、殺菌剤、香料、着色剤、消

臭剤などの添加剤を含有させて使用してもよい。 <発明の作用及び効果>

以上のように、本発明の吸水性樹脂の製造方法 によれば、多価アルコールと水の存在下に、カル ポキシむおよび/またはカルポキシレート基を有 する扮求状吸水性樹脂を処理するので、処理時に 扮家状吸水性樹脂が凝集してダマ状にならず、均 一に架橋処理することができ、優れた吸水性能を 付する吸水性間脂を製造することができる。より 詳細には、本発明の方法により得られた吸水性樹 脂は、例えば、水のみならず塩類を含有する溶液、 例えば尿、血液等の人体排出液等に対しても高い 吸水量および吸水速度を示し、速やかに尿、血液 等を吸収することができる。また、吸水後のゲル 強度が著しく高いので安定した形状で水分を保持 でき、保水性に使れる。さらに吸水時にママコ現 ひを起すことがないので、吸水速度を考しく 速め ることができる。しかも、ゲル強度等の特性が十 分でない吸水性樹脂であっても、上記処理に付す ことにより、ゲル弦度を咨しく高めることができ

つ、生理ナプキン、生理タンボン、紙タオル等の 衛生材料、湿布剤の保水材等の医療品材料、種子 の発芽助剤、土壌の保水材等の農業用材料、内袋 材の結惑防止材等の建築用材料、化粧品、番料な どの保水材等の香粧品用材料等に利用することが できる。

< 実施例 >

以下に、本発明の実施例および比較例を示すが、本発明はこれら実施例に限定されるものではない。なお、実施例中、%は特に明示のない限り重量%を示す。

また、吸水性樹脂の性能試験は次の方法により行なった。

a) 吸水量の測定

ひだ折りした市販のコーヒーフィルタに試料 (X g)を入れ、0.9%食塩水に一定時間浸渍した後、コーヒーフィルタを含めて重量 (Y g)を測定する。一方、予め、吸水したコーヒーフィルク目体の重量 (Z g)を測定しておき、下記の式から吸水量 (倍)を求めた。

ъ.

上記のような利点を有するので、本発明の製造 方法で得られた吸水性樹脂は種々の用途に利用で き、吸水量および吸水速度が高く、吸水後の保水 性およびゲル強度に優れるので、例えば、紙おむ

吸水 丘 (倍) = (Y - Z) / X

b)ゲル強度の測定

200回のビーカーに 0.9% 食塩水 97.5 gを加え、マグネチックスタラーで撹拌しながら、吸水性 樹脂 2.5 gを添加してゲル化させる。 生成したゲルを 24時間放置した後、直径 3/16インチ から直径が 1/16インチ ずつ入きくなった J I S 規格玉軸 受用鋼球を順次 ゲル表面に 載せ、ゲル内に沈降するまで継続する。 但し、 沈降しなかった 鋼球は除去してから次の鋼球を載せる。 このようにして、 沈降しなかった鋼球の最大直径をもってゲル強度とした。

供試吸水性樹脂の割製

80%アクリル酸75重量部、48.6%水酸 化ナトリウム54.9重量部およびイオン交換水 56.1重量部を混合して中和度80%のアクリ ル酸塩水溶液を測裂した。

上記アクリル酸塩水溶液1023gが収容された容器を窒素置換した後、1%固硫酸アンモニウム33gを添加し混合した。得られた混合液を、

特開昭64-56707(8)

縦 4 cm 、 横 2 0 cm 、 高 さ 1 5 cm の 箱 型 容器 (S Մ S 製、内面テフロンコート)に注入し、60℃の ウォーターバスを用いて30分間加熱することに より、血合途中の粘調液を得ると共に、得られた 粘調液を表面温度130℃のドラムドライアへ投 入することにより近合の完結と乾燥とを同時に行 なった。ほられたフレーク状の樹脂をピンミルで 粉砕した後、分級し、16~145メッシュの粉 宋状吸水性樹脂を得た。なお、粉末状吸水性樹脂 の含水型は8.8%であった。

変施例1~7および比較例1~3

得られた扮束状吸水性樹脂を、表に示す組成を 行する処理液を所定量用い処理した。すなわち、 粉米状吸水性樹脂に対して、表に示される処理被 を高速投控しながら添加し、2~3分間提押後、 樹脂を乾燥器にて含水半が約7%になるまで乾燥 した。

なお、上記処理液において、水酸化アルミニウ ムゲルは、塩化アルミニウム・6水塩とアルミン 酸ナトリウムとで剽裂したもの(実施例1および

比較例1、2)と、塩化アルミニウム・6水塩と 水酸化ナトリカムとで測製したもの(実施例2~ 7)とを用いた。また比較例においては、架構剤 を含まない処理液(比較例1)、 多価 アルコール を含まない処理液 (比較例2) およびアルミニウ ム化合物を含まない処理液(比較例3)を用いた。 処理被の組成とその使用益および得られた吸水

性樹脂の特性を設に示す。

(以下、余白)

表

 _			処 理	液の処	方		吸水性樹脂100 重量部に に対する処理被使用量	吸水量 (倍) 経過時間			ゲル強度	
-	水	塩化アルミニ	アルミン酸	20%水酸化	多価アルコール の種類と使用量	架橋剤の種 類と使用量	(血量部)	3分	10分	60分	(インチ)	
		ウム・6水塩	ナトリウム	ナトリウム	PEG-2000	EGDGE	50	47 !	56	59	20/16	
定施例1	85	8	8	-	15	0, 3		42	51	55	24/16	
実施例2	59	8		20	1.3-B D	EGDGE 0. 3	47	4 2	1			
					10 2-M-2.4- PD	EGDGE	4.7	48	59	60	16/16	
実施例3	61	8	-	18	10	0. 3		┼	-	 	10/16	
2450,2			ļ	9	1.3-B D	EGDGE	. 23	51	67	69	10/10	
実施例4	25	4	_	3	10	O. 2 EGDGE	6.0	50	58	62	24/16	
	85	16.4	_	43	2-M-2.4- PD	1. 0	60			 		
実施例5	85	10. 4			PEG-2000	EGDGE	50	41	49	52	24/16	
実施例6	85	8	-	20	15	2. 5		- 	-	55	22/16	
	├ ─			18	1.5-P D	PGPGE	50	45	5 3		227	
実施例7	85	8		10	15	O. 5	47	38	3 44	48	8/10	
実施例8	5 2	8	-	20	1.3-BD 20	1. 5			—		+	
					PEG-2000		50	48	3 6:	1 61	<3/1	
比较例1	8	5 8	8	_	15			カスがいたできる。 グラカバを付け				
比較例2	2 8	5 8	8	-	_	EGDG 0.3	E 処理時に凝集物であるダマが発生					
					PEG-2000	EGDG	処理時に凝集物であるダマが発生					
比较例:	3 8	5 -	-	-				グリコール、1, 3-BDは1, 3-ブタンジオール、				

多価アルコールの種類と使用量の欄中、PEG-2000は分子量2000のポリエチレングリコール、1,3-BDは1,3-ブタンジオール、

2-M-2, 4-PDは2-メチル-2, 4-ペンタンジオール、1, 5-PDは1, 5-ペンタンジオールを示す。 架橋剤の種類と使用量の欄中、EGDGEはエチレングリコールジグリシジルエーテル、PGPGEはポリグリセリンポリグリシジルエーテルを示す。

特開昭64-56707(9)

表に示されるように、架橋剤を含まない処理液で処理したものは、ゲル強度が小さいものであった。また、多価アルコールやアルミニウム化合物を含まない処理液で処理したものは、処理時に粉束状吸水性樹脂が凝集してダマ状になり、均一に処理することができないだけでなく、吸水量およびゲル強度を測定することが困難であった。

これに対して、実施例 1 ~ 7 の処理液で処理した吸水性 樹脂は、いずれも吸水量およびゲル強度が大きいものであった。また、処理液による処理工程において、実施例のものは、いずれも粉末状吸水性樹脂が凝集することなく、均一に架橋処理することができ、効率的に吸水性樹脂を製造し得ることが判明した。

特許出願人 微水化成品工浆株式会社

代型人 弁型士 电 非 弘 勝 (ほか1名)



This Page Blank (uspto)